19 日本国特許庁(JP) 10 特許出願公開

◎ 公開特許公報(A) 平4-110660

| ®Int.Cl.⁵ G 01 N 33/53 33/57 | | 庁内整理番号 7906-2 J 9015-2 J | | |
|------------------------------------|-----------------------------------|--------------------------------|--|--|
| | | 審査請求 | 未請求 請求項の数 1 (全6頁) | |
| ◎発明の名称 | 肝疾患診断用試薬 | · · · · · · · | | |
| | 01. 44 | 2-230169 - 2 (1990) 8 月30日 | | |
| @発明者 | 大 久 保 岩 男 佐 々 木 寛 株式会社ミドリ十字 | 愛知県名古屋市守山 | 滋賀県草津市東矢倉3丁目39番の234号 愛知県名古屋市守山区大字吉根字長廻間3241-364 大阪府大阪市中央区今橋1丁目3番3号 | |

明細書

1.発明の名称

肝疾患診断用試薬

2.特許請求の範囲

キニノーゲン・カルパイン複合体に対する抗体 よりなることを特徴する肝疾患診断用試薬。 3.発明の詳細な説明 〔産業上の利用分野〕

(風楽上の有用力到)

本発明は肝疾患診断用試薬に関する。 〔従来技術・発明が解決しようとする課題〕

肝疾患とは、肝細胞の機能障害によって起こる 症状を指す。肝疾患は肝細胞の変成、壊死による 肝機能の停止ないしは廃絶によって起こることが 多いが、肝循環障害が回与することもある。具体 的な疾患としては、慢性肝炎、肝硬変、肝癌、A 型肝炎、激症肝炎等が挙げられる。これら肝臓疾 患の一般的な診断方法としては、種々の肝機能検 査が考案されており、それらの検査値が示すとこ ろの異常所見の有無によることが多い。現在肝機 能検査というべきものの数は200 以上にも及んで

いる。代表的なものとしては、(1) 胆汁排泄機能: 血清ビリルビン値(抱合型、非抱合型)、尿ビリ ルビン,尿ウロビリノーゲン,尿中胆汁酸など、 (2) 色素排泄機能:BSP排泄試験.1CGクリアランス 試験など、(3) タンパク代謝:血清総蛋白量、血 清アルプミン値、血清膠質反応(硫酸亜鉛反応。 チモール混濁試験)、A/G比(アルブミン・グロブ リン比),プロトロンビン時間など、(4) 糖質代謝: ガラクトース負荷試験、ブドウ糖負荷試験、果糖 負荷試験など、(5) 脂質代謝血清コレステロール 値(エステル比)、(6) 血液酵素:血清アルカリ・ フォスファターゼ (ALP). 血清コリンエステラー ゼ(Ch-E), 血清トランスアミナーゼ(GOT.GPT),乳 酸脱水素酵素(LDH)、 ロイシンアミノペプチダー ゼ(LAP), γ- グルタミールトランスペプチダー ゼ(γ-GTP)、5'-ヌクレオチダーゼ(5'-N)などが 挙げられる。

しかしながら、肝は複雑な機能を有する確器で あり、予備能の大きな臓器でもあるから、ある程 度の障害があっても、検査に異常所見が認められ ないこともある。また、肝疾患の種類によって、 障害される機能も異なり、異常を示す検査の項目 およびその異常度にも差がみられ、そのため上記 諸検査を組み合わせることによって肝疾患の鑑別 が行われるのが現状である。

〔課題を解決するための手段〕

本発明者らは、これらの事情に鑑み各種研究を 重ねた結果、キニノーゲン・カルパイン複合体に 対する抗体を用いた試薬を調製し、これらが肝疾 患診断用試薬として有効であるという全く新しい 見知に基づき、本発明の完成に到った。

すなわち、本発明はキニノーゲン・カルパイン 復合体に対する抗体よりなることを特徴とする肝 疾患診断用試薬に関する。

キニノーゲンとは、血清中に遊離され、血漿α: - グロブリン画分中に存在する降圧作用の強いペ ブチドであるキニンの前駆体で、高分子量および 低分子量のものが存在する。キニノーゲンはキニ ノゲナーゼという酵素で分解されて生理活性型の キニンを生成する。本発明で使用されるキニノー

鋼製するためのカルパインとしてはカルパインⅠ、 カルパインⅡ等が例示される。特にヒト由来、就 中ヒト赤血球由来のものが好適である。

本願発明で使用されるキニノーゲン・カルパイン復合体は、Caイオン等の二価陽イオンの存在下に結合する複合体である。複合体におけるキニノーゲンとカルパインとのモル比は、通常2:1~ 1:2、好ましくは、1:1である。

肝疾患診断は、通常免疫学的分析法によって行われ、たとえばラジオイムノアッセイ(RIA)、酵素抗体法(EIA)、逆受身血球凝集反応(RPHA)などが適用される。

本発明においては、上記のキニノーゲン・カル パイン複合体対する抗体を用いた肝疾患诊断用試 薬を提供するものである。

以下、その躀製方法を詳述する。

(i)抗原の調製

抗原としては、キニノーゲン・カルパイン複合 体を用いた。

(ⅲ)抗体の調製

特開平4-110660 (2)

ゲン・カルパイン復合体に対する抗体を調製する ためのキニノーゲンは高分子キニノーゲン、低分 子キニノーゲン、あるいはその日頃体等が例示さ れる。特にヒト由来、就中ヒト血漿由来のものが 好変である。

カルパインはカルシウム依存性プロテアーゼと も呼ばれ、高等動物のほぼすべての服器の細胞内 可溶化画分に存在するチオールプロテアーゼで、 ある。その活性の発現にはCa^{**}を必須とする。本 酵素はSH阻害剤やエチレンジアミン四酢酸(EDTA) などで失活するほか、微生物の生産するチオール プロテアーゼ阻害剤、ロイペプチン、アンチパイ ン、エポキシコハク酸誘導体のE-64などで強く阻 害される。生体内には本酵素を特異的に阻害する 蛋白質性のインヒビターも存在し、上配キニノー ゲンもまたカルパインの酵素活性を阻害すること が知られている。カルパインは分子量約8万およ び約3万のサブユニットから成り、カルパイン I とカルパインIIが存在する。本発明で使用される キニノーゲン・カルパイン復合体に対する抗体を

.

(i)の抗原を用いて抗体を調製した。抗体は ポリクロナール抗体、モノクロナール抗体いずれ でも可である。本発明に用いられるキニノーゲン・ カルパイン復合体に対する抗体(国際キニン学会 1987年11月29日~12月3日で発表)は公知である。 抗体調製方法は自体既知の方法で行われる。

モノクロナール法の場合、細胞融合法により抗 体を得る。細胞融合法は自体既知の手段にて行わ れ、その一例は増殖性を持った細胞と目的とする 抗体を産生しているリンパ球とをポリエチレング リコールの存在下で反応せしめることにより、増 殖性と抗体産生能とを同時に兼ねそなえた細胞を 製するもので、この細胞の産生する抗体は一個の 抗原決定基に対してのみ反応する単一抗体である。 本発明では増殖性を持つ細胞としてマウスミエ ローマ細胞を、抗体産生リンパ球として本抗原で 免疫されたマウス脾臓細胞(B細胞)を用いて融 合させ、さらにスクリーニングして、本抗原のモ ノクロナール抗体を得る。

ポリクロナール法の場合、抗体は、高度に精製

した抗原を動物に免疫し、得られた血清から回収・ 精製することによって得られる。

当該血荷の製造は公知の方法にて行えばよく、 例えば高度精製抗原とフロインドの完全アジュバ ントの混合溶液を作り、動物の皮内に2~3回注 射し、最終免疫の数日後採血を行い室温で凝固せ しめた後、4℃にて一夜放置し、3,000rpm、20分 間の遠心分離より当該抗血清が得られる。

免疫に用いる動物としては、特に動物種を選ぶ 必要はなく、例えば、ラット、マウス、ウサギ、 ヤギ、ウマ等が挙げられる。当該抗血清の精製は 例えば、J.Am.Chem.Soc.. 62. 3386(1940).Fed. Proc..<u>17.</u> 1161(1958) に記載の方法にて行われ る。

(道)測定試薬の調製

(ji)の抗体を用いて試薬を調製する。キニノ ーゲン・カルパイン複合体に対する抗体を用いた 試薬は、既に公知であり、本発明の試薬もこれに 挙じて調製される。

具体的には、固定化抗カルパイン抗体、ビオチ

5 時間)を行う。後に、液相を除去、洗浄することができる。

③ 酵素結合二次抗体の添加

酵素結合二次抗体としてはビオチン化二次抗体 と酵素結合アビジンの組合せでもよい。酵素結合 二次抗体を添加し、インキュペーション(10 ~37 C. 0.1 ~5 時間)を行う。後に、液相を除去、 洗浄することができる。

④ 基質の添加

基質を添加し、酵素反応(10 ~37℃, 10~60分 間を行った後に、形成した生成物の吸光度を測定 する。

本発明においては、酵素結合二次抗体としてペ ルオキシダーゼ結合抗体を用い、自体既知の方法、 すなわちペルオキシダーゼを結合させた場合、0-フェニレンジアミンと過酸化水素とを作用させ、 主被長492 nm、副被長690 nmの被長にて吸光度を 測定することができる。

尚、測定限界はキニノーゲン・カルパイン復合体の場合、100 ng/ nd/である。

特開平4-110660(3)

ン化抗キニノーゲン・カルパイン復合体抗体、ペ ルオキンダーゼ結合アビジン、 o - フェニレンジ アミン、過酸化水素からなる測定用キットが例示 される。

(iv)测定方法

診断用の試料としては生体内試料、たとえば尿、 血液、血漿、血清などが使用される。測定方法は、 自体既知の方法によって行われる。

具体的に、酵素免疫分析/サンドイッチ法の場 合で説明する。この場合、一次抗体、二次抗体の 一方が、抗キニノーゲン・カルパイン複合体抗体 であればよい。

① 一次抗体の固定化

一次抗体を担体(ビーズ、マイクロブレート、 繊維等)に固定化(0~37℃,24時間)する。固 定化後、適当な溶媒で洗浄し、ブロッキングを行 うことが好ましい。

② 試料の添加

キニノーゲン・カルパイン複合体を含む試料を 添加し、インキュペーション(10 ~37℃, 0.1 ~

〔発明の効果〕

本発明によって得られた肝疾患診断用試薬は、 肝疾患(慢性肝炎、肝硬変、肝癌、A型肝炎、劇 症肝炎等)の診断において有用であり、臨床的意 義を有するものである。

〔実施例〕

実施例1:キニノーゲン・カルパイン複合体に 対する抗体を用いた肝疾患診断試薬

(1) 高分子キニノーゲンの精製

高分子キニノーゲンは新鮮なヒト血漿からDEAE-セファデックス及び亜鉛キレートーセファロース を用いたカラムクロマトにより精製した[Biochem., 25, 1669, (1986)]。

(2) カルパインIの精製

カルパイン I はヒト赤血球からDEAE-セルロー ス、ウルトラゲルAcA 34、ブルーセファロース及 びDEAEバイオゲルA を用いたカラムクロマトによ り精製した [Biomed. Red. 4, 381, (1983)]。

(3) キニノーゲンとカルパインの複合体の形成

複合体を形成するために5 ml/塩化カルシウム加

-405-

20 mM ホウ酸緩衝液(PH8) 中、キニノーゲンとカ ルパインの混合物を1:1 のモル比で30℃、10分間 インキュペーションした(N複合体)。さらに1 mM ジサクシニミジルスベレートを加えて室温で30分 間インキューベートし(Proc. Nat1. Acad. Sci.. USA. 81.1679,(1984))、架橋化複合体(CL複合体) を得た。

(4) 細胞融合と抗体産生

高分子キニノーゲンとカルパインとの架橋化復 合体10μgをフロインドの完全アジュバンドで乳 化し、Balb/Cマウスに一週間おきに皮下注射した。 融合の4 日前に、復合体の10μgを生食に溶解し て静注した。マウスの脾細胞を回収し、NS-1 マウスミエローマ細胞と50%ポリエチレングリコ ール1500の存在下で融合した (Native.256.495. (1975))。HAT 培地中に生存する陽性ハイブリド ーマをエンザイムーリンクド・イムノフルペント・ アッセイ(ELISA) 法により同定した。ハイブリド マはHT (ヒポキサンチンーチミジン) 培地中で限 界希釈法によりサブクローン化され、1×10⁷ 細

PBS -トウィーン緩衝液で3回洗浄した後にハイ ブリドーマ培養上清50μ L およびPBS-TPB 緩衝液 を加えて室温で2時間静置した。PBS -トウィー ン緩衝液で3回洗浄した後、PBS-TPB 緩衝液で10⁴ 倍希釈したペルオキシダーゼ結合ヤギ由来抗マウ ス抗体(lgA, [gG, 及びlgN)100μ & を加え、室温で 2時間放置した。TBS -トウィーン緩衝液で3回 洗浄した後に、0.4 mg/ml オルトフェニレンジ アミン及び1.82 mW H:0:加 0.1M クエン酸ーリン 酸緩衝液 (pH5)100 μℓを遮光下で加えた。酵素 反応は2N 硫酸 50 μ ℓを加えて10分後に停止さ せた。各ウェルの生成物の量を492 nmの吸光度で 測定した。モノクロナール抗体は1 %ヌトリドー マ-SP DNEM培地から50% 飽和硫安分画およびセフ ァクリルS-300 を用いたカラムクロマトにより精 製した。

尚、PBS は食塩で等强化した20 mM リン酸緩衝 液 (pH7.4)、PBS - トウィーン緩衝液は0.05 %ト ウィーン20加PBS 、PBS-TPB 緩衝液は0.05 %トウ ィーン20, 2%ポリビニルピロリドン、及び0.2 % 特開平4-110660(4)

胞数の接種により 1 % ヌトリドーマ SP加 DMEM培地 中で3 ~4 日間増殖、成育させた。

尚、DNEM培地には、20 mM グルコース、10 mM N-(2-ハイドロキシエチル) ビベラジン-N -2-エ タンスルホン酸(HEPES)、1.14 mM オキザロ酢酸、 0.5 mM ビルビン酸ナトリウム、200 unit/ ℓイ ンシュリン、50μN β-メルカプトエタノール、 260 μN カルベニシリン、170 μM ストレプトマ イシン、10μN アムホトリシンB を補充して p H 7.2 に調製した(cDMEM培地)。HAT 感受性培地は 上記 cDMEM 培地に100 μN ヒポキサンチン、0.4 μN アミノブテリン、16μN チミジン及び15%牛 胎児血清を添加したもので、HT培地はそのうちア ミノブテリンを含まないものである。

(5) 抗体の選別

96ウェルのマイクロタイタープレートの各ウェ ルをCL複合体の20 mM トリスー塩酸. pH7.5 (5 μg/ml) 溶液100 μlで、室温で2時間コート して、PBS ートウィーン緩衝液で3回洗浄した後、 1% BSA でブロックした(室温で1 時間処理)。

牛胎児アルブミン(BSA)加PBS である。(6) 試薬の調製

血漿中の複合体濃度を測定するために、(5)で選 別した抗体を用いて、分析系(サンドイッチBLIS A)を確立した。この分析系では、アフィニティク ロマトにより精製したカルパインI抗体(ポリク ロ抗体)を固相抗体として用い、一次抗体として ビオチン化抗復合体抗体を、そして通常のELISA での二次抗体の代わりにペルオキシダーゼ結合ア ビジンを用いた(第1図)。

架横化高分子キニノーゲン・カルパイン1 復合体(CL 複合体)及び非架横化複合体(N複合体)の 標準曲線を第2図に示す。CL複合体では1 ng/ ml まで、N 複合体では100 ng/ mlまで測定可能であ った。

(7) 検体の測定

正常人(13例)、慢性肝炎患者(17例)、肝硬 変患者(23例)、肝細胞癌(18例)を用いて血清 中のキニノーゲン・カルパイン復合体の濃度を測 定した。その結果、正常人に比べて肝疾患患者で

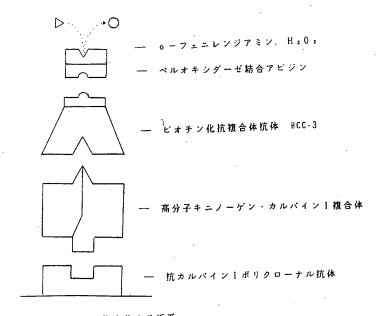
特開平4-110660(5)

は血済中のキニノーゲン・カルパイン複合体の蟲 度が有意に高いことが判明した(第3図)。

4.図面の簡単な説明

第1図は、高分子キニノーゲン・カルパイン I 復合体の分析系、第2図は、高分子キニノーゲン・ カルパイン Iの架緒化複合体(CL複合体)及び 非架橋化複合体(N複合体)の標準曲線、第3図 は、正常人と肝疾患患者との血清中のキニノーゲ ン・カルパイン複合体融度比較を示す。

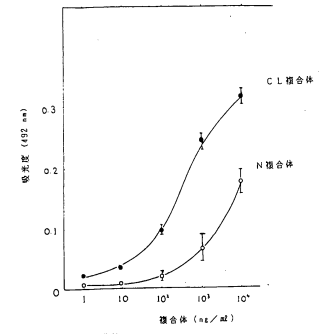
特許出願人 株式会社 ミドリ十字 代 理 人 弁理士 高島



第 1 🖾 高分子キニノーゲン・カルパイン)複合体の分析系

and the second second

特開平4-110660(6)



3499、2、1323】 高分子キニノーゲン・カルパイン!複合体の標準曲線

CL複合体:高分子キニノーゲン・カルパイン!架橋化複合体 N複合体 :高分子キニノーゲン・カルパイン!非架橋化複合体

